



唾液基因组 DNA 快速提取试剂盒

Rapid saliva DNA Kit

产品信息:

| | | |
|-----------------|-------|---------------------------------------|
| 试剂盒组成 | 保存 | DL129-01 |
| | | 50 次 |
| 裂解液 ML | 室温 | 20ml |
| 结合液 CB | 室温 | 20ml |
| 抑制物去除液 IR | 室温 | 25ml |
| 漂洗液 WB | 室温 | 15ml <u>第一次使用前按说明加指定量乙醇</u> |
| Carrier RNA | -20°C | 50μl |
| 洗脱缓冲液 EB | 室温 | 10ml |
| 蛋白酶 K (20mg/ml) | -20°C | 1ml |
| 吸附柱 AC | 室温 | 50 个 |
| 收集管 | 室温 | 50 个 |

保存条件: 本试剂盒在储存条件下储存 12 个月不影响使用效果..。蛋白酶 K 可室温运输，建议-20°C 长期保存。

产品介绍:

本试剂盒采用特制的进口 DNA 吸附柱和独特的缓冲液系统，特别适合于从唾液中分离纯化基因组 DNA。各种来源样品裂解消化处理后 DNA 在高离序盐状态下选择性吸附于离心柱内硅基质膜（特别配备了 Carrier RNA 可以从体系中轻松捕获微量核酸），再通过一系列快速的漂洗—离心的步骤，将盐、细胞代谢物、蛋白等杂质去除，最后低盐的洗脱缓冲液将纯净的基因组 DNA 从硅基质膜上洗脱。纯化后的 DNA 无杂质和 PCR 抑制剂，可直接适用于 PCR 分析。

产品特点:

1. 不需要使用有毒的苯酚等试剂，也不需要乙醇沉淀等步骤。
2. 简单快速，单个样品操作一般可在 20min 内完成。

3. 配备了 Carrier RNA 用于充分收集特别微量 DNA。
4. 提取的 DNA 纯度高，质量稳定可靠，可适用于各种常规操作，包括 PCR、酶切、测序、Southern 杂交等。

注意事项：

1. 结合液 CB 或者抑制物去除液 IR 低温时可能出现析出和沉淀，可以在 37℃ 水浴几分钟帮助重新溶解，**恢复澄清透明后冷却到室温**即可使用。
2. 避免试剂长时间暴露于空气中发生挥发、氧化、pH 值变化，各溶液使用后应及时盖紧盖子。
3. 结合液 CB 和抑制物去除液 IR 中含有刺激性化合物，操作时戴乳胶手套，**避免沾染皮肤、眼睛和衣服**。若沾染皮肤、眼睛时，要用大量清水或者生理盐水冲洗。

4. Carrier RNA :

- 1) **Carrier RNA 使用方法：**如果起始处理量很少（唾液中收集到的细胞很少），我们推荐使用 Carrier RNA，如果预期有较大量 DNA 产量，用户可以根据需要选择是否加入 Carrier RNA。使用时在每个样品提取所需结合液 CB 中加入 1μl Carrier RNA 储存溶液，将结合液 CB 与 Carrier RNA 溶液**充分颠倒混匀**即可（结合液 CB 容易起泡沫，请勿使用涡旋振荡混匀）。也可根据样品数量，在总共需要的结合液 CB 中加入总共需要的 Carrier RNA 混匀备用。混合液在室温 24h 内稳定。
- 2) **Carrier RNA 加入过多造成 DNA 洗脱液中 Carrier RNA 浓度过高，下游 PCR 反应可能受干扰，加入过少可能并不能帮助提高 DNA 产量和 PCR 敏感度，因此加入量应该在具体试验中调整以得到最佳效果。**

自备试剂：无水乙醇

操作步骤：（实验前请先阅读注意事项）

提示：第一次使用前请先在 15ml 漂洗液 WB 中加入 60ml 无水乙醇，充分混匀，加入后请及时在方框打钩标记已加入乙醇，以免多次加入！

1. 取 200μl 唾液放入 1.5ml 离心管中，加入 400μl 裂解液 ML。
2. 再加入 20μl 的蛋白酶 K (20mg/ml) 溶液，**立刻涡旋振荡充分混匀**，56℃ 放置 1 h，期间每 10 min 涡旋混匀 10 sec。
3. 加入 400μl 结合液 CB，**立刻涡旋振荡充分混匀**，70℃ 放置 10 min。

如果细胞数量少，导致提取的基因组 DNA 产量过低，可以在 400μl 结合液 CB 中加入 1μl Carrier RNA 储存溶液。

4. 冷却后加 200μl 无水乙醇，**立刻涡旋振荡充分混匀**。简短离心以除去管盖内壁的液滴，收集所有的液体到管底。

如果周围环境高于 25°C,乙醇需要冰上预冷后再加入。

5. 将上一步混合物加入一个吸附柱 AC 中,(吸附柱放入收集管中)12,000rpm 离心 30-60 sec, 倒掉收集管中的废液。
6. 加入 500μl 抑制剂去除液 IR, 12,000rpm 离心 30 sec, 弃废液。
7. 加入 500μl 漂洗液 WB (请先检查是否已加入无水乙醇!), 12,000rpm 离心 30 sec, 弃掉废液。
8. 重复操作步骤 7
9. 将吸附柱 AC 放回空收集管中, 12,000rpm 离心 2 min, 将吸附柱置于室温放置数分钟, 以彻底晾干吸附材料中残余的漂洗液, 以免漂洗液中残留乙醇抑制下游反应。
10. 取出吸附柱 AC, 放入一个干净的离心管中, 在**吸附膜的中间部位**加 10-20μl 洗脱缓冲液 EB (洗脱缓冲液事先在 65°C 水浴中预热效果更好), 室温放置 1 min, 12,000rpm 离心 1 min。将得到的溶液重新加入离心吸附柱中, 室温放置 1 min, 12,000rpm 离心 1 min。**(注意: DNA 产物应保存在-20°C, 以防 DNA 降解)**